

11 Veröffentlichungsnummer:

0 174 562

A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 85110917.3

22 Anmeldetag: 30.08.85

(5) Int. Cl.4: C 07 D 249/10

C 07 D 249/08, C 07 D 413/06 A 01 N 25/32, A 01 N 43/653 A 01 N 43/76, A 01 N 43/84 A 01 N 47/10, A 01 N 37/22 A 01 N 39/02, A 01 N 35/10 //C07C107/04, C07C109/14, C07C109/18

30 Prioritāt: 11.09.84 DE 3433249 15.07.85 DE 3525205

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.03.86 Patentblatt 86/12

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI NL

(7) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

(72) Erfinder: Heubach, Günther, Dr. Luisenstrasse 15 D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)

72) Erfinder: Bauer, Klaus, Dr. Kolpingstrasse 7 D-6054 Rodgau(DE)

(72) Erfinder: Bieringer, Hermann, Dr. Eichenweg 26 D-6239 Eppstein/Taunus(DE)

Pflanzenschützende Mittel auf Basis von 1,2,4-Triazolderivaten sowie neue Derivate des 1,2,4-Triazols.

5) Die vorliegende Erfindung betrifft pflanzenschutzende Mittel, welche eine Triazolverbindung der Formel I

$$(z)_{n} \xrightarrow{N \longrightarrow N} c \stackrel{\circ}{\swarrow}_{x}$$
 (1).

.....

Z = Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (subst.) Alkyl, (subst.) Alkoxy, (subst.) Alkylthio, (subst.) Cycloalkyl, (subst.) Phenyl oder (subst.) Phenoxy. Y= H, (subst.) Alkyl. Alkenyl, Alkinyl oder (subst.) Cycloalkyl, X= Hydroxy, Alkyl, Cycloalkoxy, Phenoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, (subst.) Alkoxy, (subst.) Alkylthio, einen Rest der Formeln

oder
$$-0N=C < \frac{R^1}{R^2}$$
 und

n: 0. 1, 1 oder 3 bedeuten sowie deren Salze enthalten sowie neue Verbindungen der Formel I der obigen Definition. wobei Im Falle X= $(C_1-C_4)Alkyl$, Y= CCl_3 oder $CHCl_2$ bedeutet und solche Verbindungen, in denen a) Y= H, $\{Z\}_n$ = H, 4-Cl, 4-CH₃, 2-OCH₃, 4-OCH₃ oder 4-OC₂H₆ und X= OH, OCH₃ oder OC_2 H₆ b) Y= OCC_3 H₇ oder OCC_3 H₈ b) Y= OCC_3 H₉ oder OCC_3 H₉ oder OCC_3 H₉ und X= OH oder OCC_3 H₉ und C) Y= OCC_3 H₉ oder OCC_3 H₉ ode

HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT HOE 85/F 127J

Dr. AU/mu 0174562

Pflanzenschützende Hittel auf Basis von 1,2,4-Triazolderivaten sowie neue Derivate des 1,2,4-Triazols

Die vorliegende Erfindung betrifft pflanzenschützende Mittel, welche eine Triazolverbindung der Formel I

$$(z)_{n} \qquad \qquad (1),$$

worin

25

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro,
Cyano, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy,
(C₁-C₄)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere
Fluor oder Chlor, substituiert sein können, (C₃-C₆)Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann,
Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

Y Wasserstoff, (C_1-C_4) Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch (C_1-C_4) Alkoxy oder (C_1-C_4) Alkylthio substituiert sein kann, (C_2-C_6) Alkenyl (C_2-C_6) Alkinyl, oder (C_3-C_6) Cycloalkyl, das durch (C_1-C_4) -Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

X Hydroxy, (C_1-C_4) Alkyl, (C_3-C_6) Cycloalkoxy, Phenyl (C_1-C_6) -alkoxy, Phenoxy, (C_2-C_6) Alkenyloxy, (C_2-C_6) Alkinyloxy, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_6) Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch (C_1-C_2) Alkoxy, Mono- oder Di- (C_1-C_4) Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- (C_1-C_4) Alkyl-phenylaminocarbonyl, Hono- oder Di- (C_1-C_6) Alkylamino, (C_1-C_6-A) Alkyl-carbonyloxy, (C_1-C_2) Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

worin jeweils R Wasserstoff oder (C_1-C_h) Alkyl bedeutet, Mono oder Di-(C1-C4)Alkylamino, (C5-C6)Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

$$-ON = C R^{1}$$

15

25

30

worin R^1 und R^2 gleich oder verschieden sein können und (C_1-C_4) Alkylreste bedeuten, worin R^1 und R^2 auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und

n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten, oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbare Salze enthalten.

Als Salze kommen beispielsweise Metallsalze wie Alkali-20 oder Erdalkalimetallsalze, insbesondere Natrium oder Kalium-Salze, Salze mit Ammonium, Mono-, Di-, Tri- oder Tetra-(C1-C4) alkylammonium oder mit Mono-, Di-, Tri oder Tetra- (C_1-C_1) alkanolammonium infrage.

Bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel I, in denen Y= (C1-C2)Alkyl, das ganz oder teilweise durch F, Cl oder Br substituiert sein kann,

Z = bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, (C_1-C_4) Alkoxy, (C_1-C_4) Alkyl oder CF₃ und $X = (C_1-C_6)$ Alkoxy oder Hydroxy und

n = 1, 2 oder 3 bedeuten.

Von diesen Verbindungen sind besonders bevorzugt solche, bei denen Y= CCl3, CHCl2, CHF2CF2 oder CH3 bedeuteten. 35

Diese Verbindungen der Formel I sind überraschenderweise geeignet, phytotoxische Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmitteln bei Kulturpflanzen wirksam herabzusetzen oder ganz zu unterbinden. Solche Verbindung werden auch als "Antidote" oder Safener bezeichnet.

Einige der Verbindungen der Formel I sind aus wissenschaftlichen Veröffentlichungen (Chem. Ber. 94 1868 (1961), Chem.
Ber. 96 3210 (1963), Chem. Ber. 98 642 (1965)) und aus
DE-PS 1 123 321 bekannt. Ihre Safener-Wirkungen waren jedoch nicht erkannt worden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch die Verbindungen der Formel I, die neu, also nicht vorbeschrieben sind. Es sind dies die Verbindungen der Formel I,

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\$$

worin

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy,

(C₁-C₄)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können, (C₃-C₆)-Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

Y Wasserstoff, (C_1-C_4) Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch (C_1-C_4) Alkoxy oder (C_1-C_4) Alkylthio substituiert sein kann, (C_2-C_6) Alkenyl, (C_2-C_6) Alkinyl, oder (C_3-C_6) Cycloalkyl, das durch (C_1-C_4) Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

35 X Hydroxy, (C_1-C_4) Alkyl, (C_3-C_6) Cycloalkoxy, Phenyl (C_1-C_6) -alkoxy, Phenoxy, (C_2-C_6) Alkenyloxy, (C_2-C_6) Alkinyloxy, (C_1-C_6) Alkoxy, (C_1-C_6) Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch (C_1-C_2) Alkoxy, Mono- oder Di- (C_1-C_4) Alkyl-

aminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- (C_1-C_4) Alkyl-phenyl-aminocarbonyl, Mono- oder Di- (C_1-C_6) Alkylamino, (C_1-C_6-A) Alkyl-carbonyloxy, (C_1-C_2) Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

 $-N \longrightarrow (Z)_n \qquad \text{oder } -C \longrightarrow R$

worin jeweils R Wasserstoff oder (C_1-C_4) Alkyl bedeutet, Mono oder Di- (C_1-C_4) Alkylamino, (C_5-C_6) Cycloalkylamino, Piperidino, Horpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

$$-ON = C_{R^2}$$

5

10

30

- worin R^1 und R^2 gleich oder verschieden sein können und (C_1-C_4) Alkylreste bedeuten, worin R^1 und R^2 auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und
- 20 n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten, oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbaren Salze, wobei im Falle von $X = (C_1 C_4)$ Alkyl, $Y = CCl_3$ oder CHCl₂ bedeuten muß, und die Verbindungen der Formel I, worin
- 25 a) Y= H, $(Z)_n = H$, 4-C1, $4-CH_3$, $2-OCH_3$, $4-OCH_3$ oder $4-OC_2H_5$ und X= OH, OCH_3 oder OC_2H_5
 - b) Y= CH₃, (Z)_n= $^{4-NO}_{2}$, $^{4-OCH}_{3}$, 2-Cl, $^{4-Cl}$, 2-OCH₃- $^{4-NO}_{2}$ oder $^{2-CH}_{3}$ - $^{4-NO}_{2}$ und X= OH oder $^{OC}_{2}$ H₅ und
 - c) Y= C_2H_5 oder $CH(CH_3)_2$, $(Z)_n$ = H und X= OCH_3 bedeuten, ausgenommen sind.
- 35 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung der neuen Verbindungen der Formel I und deren Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) eine Verbindung der Formel II

15

30

35

$$\begin{array}{c|c}
0 \\
C - x^1 \\
NH_2
\end{array}$$
(II),

worin X1 die Bedeutung von X außer Hydroxy besitzt,

- a₁) mit einer Verbindung der Formel Y-CO-Cl oder
- 10 a₂) mit einem Säureanhydrid der Formel Y-CO-O-CO-Y oder
 - a₃) mit einem Orthoester der Formel Y-C(OR¹)₃, worin $R^1 = (C_1 C_4)$ Alkyl bedeutet, oder
 - b) für Verbindungen mit Y= H, (C_1-C_4) Alkyl eine Verbindung der Formel III

$$Y^{1}-CO-NH-C-N=N$$

$$COOR^{1}$$

worin $Y^1 = H$ oder $(C_1 - C_4)$ Alkyl und $R^3 = (C_1 - C_4)$ Alkoxy oder CH_3 bedeuten, mit einer Base umsetzt,

wobei die unter a₁) und a₂) erhaltenen Verbindungen gegebenenfalls in Essigsäure erhitzt werden, und die erhaltenen Verbindungen der Formel I gegebenenfalls durch Derivatisierung in andere Verbindungen der Formel I oder deren Salze überführt werden.

Überraschend bei den Verfahrensvarianten a_1) und a_2) ist, daß neben der Addition des Säurechlorids oder -anhydrids an die freie Aminogruppe unmittelbar nachfolgend in einer Zweistufenreaktion häufig die direkte Cyclisierung zu den Verbindungen der Formel I beobachtet wird. Ferner ist überraschend, daß im Falle von a_1) die Reaktion ohne

10

15

20

25

30

35

Basenzusatz erfolgt. Im Gegenteil führt der sonst übliche Zusatz von Basen zu harzigen Produkten.

Die Umsetzungen der Verbindungen der Formel II mit einem Carbonsäurechlorid (YCOCl), Säureanhydrid oder Orthoester werden zweckmäßigerweise in einem organischen inerten protonenfreien Lösungsmittel durchgeführt. Im Falle des Säureanhydrids oder Orthoesters (Varinate a oder a kann das betreffende Reagens auch selbst als Lösungsmittel dienen. Die Verfahrensvariante a läßt sich vorteilhaft in Gegenwart eines sauren Katalysators, insbesondere einer organischen Säure wie p-Toluolsulfonsäure, durchführen.

Als inerte Lösungsmittel für die Verfahrensvarinaten a₁), a₂) und a₃) eignen sich insbesondere Aromaten wie Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol oder cyclische Ether-Verbindungen wie Tetrahydrofuran oder Dioxan oder auch Ketone wie Aceton und dipolar aprotische Lösungsmittel wie Dimethylformamid. Die Reaktionstemperaturen variieren je nach Lösungsmittel zwischen 10°C und dem Siedepunkt des Reaktionsgemisches. Bei Einsatz von aromatischen Lösungsmitteln im Falle von Varinate a₁) wird nach Zugabe des Carbonsäurechlorids das entstehende Wasser unter Rückfluß mittels eines Wasserabscheiders entfernt. Verschiedentlich entsteht im Falle der Verfahrensvarianten a₁) oder a₂) in Abhängigkeit der Rest (Z)_n und X der Verbindungen der Formel II zunächst ein Zwischenprodukt der Formel IV,

$$(z)_{n} \qquad Y - c$$

$$NH-N=C$$

$$NH$$

$$NH$$

$$(IV)$$

welches unter Umständen isoliert werden kann. Wenn die Reaktion auf dieser Stufe bei Verwendung der obengenannten Lösungsmittel stehen bleibt, muß eine Nachreaktion in Essigsäure durchgeführt werden. Hierzu wird das Zwischenprodukt der Formel IV in Essigsäure zwischen ca. 50°C und

Rückflußtemperatur erhitzt. Diese Nachreaktion kann im Eintopfverfahren durchgeführt werden, wobei vor Zugabe der Essigsäure das organische Lösungsmittel der ersten Verfahrensstufe abdestilliert wird.

5

10

15

20

Die Verfahrensvariante b) zur Herstellung der Verbindungen der Formel I ist im Prinzip gemäß Chem. Ber. 96 3120 (1963) bekannt. Als Basen werden insbesondere anorganische Basen, bevorzugt Natrium- oder Kaliumhydroxid, eingesetzt. Die Herstellung der Verbindungen der Formel III erfolgt, wie dort beschrieben, durch Reaktion von Acetamidomalonester oder Acetaminoacetessigester-Verbindungen mit Diazoniumsalzen.

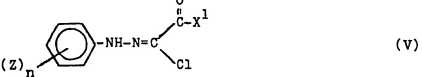
Die so erhaltenen Verbindungen der Formel I können durch übliche Derivatisierungsreaktionen in andere Verbindungen der Formel I überführt werden. So können die Verbindungen der Formel I mit X = OH aus den Ester-Verbindungen der Formel I durch saure oder alkalische Hydrolyse gewonnen werden. Aus den Säuren der Formel I (X = OH) können auf üblichem Wege durch Zugabe entsprechender Basen die Salze der Verbindungen der Formel I erhalten werden. Ferner können aus den Esterverbindungen der Formel I in üblicher Weise andere Ester oder Amide der Formel I gewonnen werden, beispielsweise über die entsprechenden Säurechloride.

25

Die Herstellung von Verbindungen der Formel II ist im Prinzip bekannt; die Verbindungen der Formel II lassen sich durch Umsetzung von a-Chlorhydrazonen der Formel V

30

35



mit Ammoniak herstellen. Die Verbindungen der Formel V wiederum sind durch Umsetzung von Phenyldiazoniumsalzen mit α-Halogenacetessigestern bzw. α-Halogen-β-diketonen zugänglich. Beide Reaktionen sind in J. Chem. Soc. 87 1859 (1905) und Ber. d. dt. Chem. Ges. 50 1482 (1917) beschrieben.

0174562

Die Verbindungen der Formel I eignen sich in erster Linie zum Schutz von Kulturpflanzen vor toxischen Nebenwirkungen von Herbiziden.

Die Verbindungen der Formel I können zusammen mit anderen Herbiziden ausgebracht werden und sind dann in der Lage, schädliche Nebenwirkungen dieser Herbizide zu antagonisieren oder völlig aufzuheben, ohne die herbizide Wirksamkeit dieser Herbizide gegen Schadpflanzen zu beeinträchtigen. Hierdurch kann das Einsatzgebiet herkömmlicher Pflanzenschutzmittel ganz erheblich vergrößert werden.

Safener für Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxycarbonsäureester sind aus der veröffentlichten Europäischen 15 Patentanmeldung 31 938 bekannt. Diese Safener besitzen jedoch unzureichende Wirkungen.

Herbizide, deren phytotoxische Nebenwirkungen mittels der Verbindungen der Formel I herabgesetzt werden können, sind z.B. Carbamate, Thiolcarbamate, Halogenacetanilide, substituierte Phenoxy-, Naphthoxy- und Phenoxyphenoxycarbonsäure-säurederivate sowie Heteroaryloxyphenoxycarbonsäure-derivate wie Chinolyloxy-, Chinoxalyloxy-, Pyridyloxy-, Benzoxazolyloxy-, Benzthiazolyloxy-phenoxy-carbonsäureester und ferner Dimedonoximabkömmlinge. Bevorzugt hiervon sind Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxyphenoxycarbonsäureester. Als Ester kommen hierbei insbesondere niedere Alkyl-, Alkenyl und Alkinylester in Frage.

- 30 Beispielsweise seien, ohne daß dadurch eine Beschränkung erfolgen soll, folgende Herbizide genannt:
 - A) Herbizide vom Typ der Phenoxyphenoxy- und Heteroaryloxy-phenoxycarbonsäure- (C_1-C_4) alkyl-, (C_2-C_4) alkenyl- und
- 35 (C₃-C₄)alkinylester wie 2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester, 2-(4-(4-Brom-2-chlorphenoxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,

```
2-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propions&uremethylester,
```

- 2-(4-(2-Chlor-4-trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-propion-säuremethylester,
- 5 2-(4-(2,4-Dichlorbenzyl)-phenoxy)-propionsäuremethylester, 4-(4-(4-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy)-pent-2-en-säureethylester,
 - 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propionsaure-ethylester,
- 2-(4-(3,5-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy)-propions&ure-propar-gylester,
 - 2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäure-ethylester,
 - 2-(4-(6-Chlorbenzthiazol-2-yl-oxy)-phenoxy)-propionsäure-
- 15 ethylester.
 - 2-(4-(3-Chlor-5-trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäuremethylester,
 - 2-(4-(5-Trifluormethyl-2-pyridyloxy)-phenoxy)-propionsäure-butylester,
- 20 2-(4-(6-Chlor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
 - 2-(4-(6-Fluor-2-chinoxalyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester, 2-(4-(6-Chlor-2-chinolyloxy)-phenoxy)-propionsäureethylester,
- 25 B) Chloracetanilid-Herbizide wie

N-Methoxymethyl-2,6-diethyl-chloracetanilid, N-(3'-Methoxyprop-2'-yl)-methyl-6-ethyl-chloracetanilid, N-(3-Methyl-1,2,4-oxdiazol-5-yl-methyl)-chloressigsäure-2,6-dimethylanilid,

C) Thiocarbamate wie

S-Ethyl-N, N-dipropylthiocarbamat oder

- 35 S-Ethyl-N, N-diisobutylthiocarbamat
 - D) Dimedon-Derivate wie

- 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-ethylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on,
 - 2-(N-Ethoxybutyrimidoyl)-5-(2-phenylthiopropyl)-3-hydroxy-2-cyclohexen-1-on oder
- 5 2-(1-Allyloxyiminobutyl)-4-methoxycarbonyl-5,5-dimethyl-3-oxocyclohexenol.

Das Mengenverhältnis Safener: Herbizid kann innerhalb weiter Grenzen, im Bereich zwischen 1:10 und 10:1, ins10 besondere zwischen 2:1 und 1:10, schwanken. Die jeweils optimalen Mengen an Herbizid und Safener sind abhängig vom Typ des verwendeten Herbizids oder vom verwendeten Safener sowie von der Art des zu behandelnden Pflanzenbestandes und lassen sich von Fall zu Fall durch entsprechende Versuche ermitteln.

Haupteinsatzgebiete für die Anwendung der Safener sind vor allem Getreidekulturen (Weizen, Roggen, Gerste, Hafer), Reis, Hais, Sorghum, aber auch Baumwolle, Zuckerrüben, Zuk-20 kerrohr und Sojabohne.

Die Safener der Formel I können je nach ihren Eigenschaften zur Vorbehandlung des Saatgutes der Kulturpflanze (Beizung der Samen) verwendet werden oder vor der Saat in die Saat25 furchen eingebracht werden oder zusammen mit dem Herbizid vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen angewendet werden. Vorauflaufbehandlung schließt sowohl die Behandlung der Anbaufläche vor der Aussaat als auch die Behandlung der angesäten, aber noch nicht bewachsenen Anbauflächen ein. Bevorzugt ist die gemeinsame Anwendung mit dem Herbizid. Hierzu können Tankmischungen oder Fertigformulierungen eingesetzt werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein
Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen
Nebenwirkungen von Herbiziden, das dadurch gekennzeichnet
ist, daß eine wirksame Henge einer Verbindung der Formel I
vor, nach oder gleichzeitig mit dem Herbizid appliziert wird.

Die Verbindungen der Formel I weisen außerdem fungizide Wirkungen auf und lassen sich daher zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen wie beispielsweise echten Mehltaupilzen, Rostpilzen, Pilzen der Gattung Phytopthora,

- 5 Botrytis, Piricularia Venturia inequalis, einsetzen.
 Für die Anwendung können die Verbindungen der Formel I mit üblichen Formulierungshilfsmitteln zu Stäubemitteln,
 Spritzpulvern, Dispersionen, Emulsionskonzentraten usw. zubereitet werden, die entweder als solche angewendet werden

 O (Stäubemittel, Pellets) oder vor der Anwendung in einem Läm
- 10 (Stäubemittel, Pellets) oder vor der Anwendung in einem Lösungsmittel (Wasser) gelöst oder dispergiert werden.

Darüber hinaus besitzen die Verbindungen der Formel I zum Teil pflanzenwachstumsregulierende Wirkungen. Sie greifen regulierend in den pflanzeneigenen Stoffwechsel ein und können daher zur gezielten Beeinflussung von Pflanzeninhaltsstoffen sowie zur Ernterleichterung wie zum Auslösen von Desikkation und Wuchsstauchung eingesetzt werden.

- Die erfindungsgemäßen Mittel können als Spritzpulver, emulgierbare Konzentrate, versprühbare Lösungen, Stäubemittel, Beizmittel, Granulate oder Mikrogranulate in den üblichen Zubereitungen angewendet werden.
- Unter Spritzpulvern werden in Wasser gleichmäßig dispergierbare Präparate verstanden, die neben dem Wirkstoff
 außer gegebenenfalls einem Verdünnungs- oder Inertstoff
 noch Netzmittel, z.B. polyoxethylierte Alkylphenole, polyoxethylierte Fettalkohole, Alkyl- oder Alkylphenylsulfonate
 und Dispergiermittel, z.B. ligninsulfonsaures Natrium,
 2,2'-dinaphthylmethan-6,6'-disulfonsaures Natrium, dibutylnaphthalinsulfonsaures Natrium oder auch oleoylmethyltaurinsaures Natrium enthalten. Ihre Herstellung erfolgt in
 üblicher Weise z.B. durch Hahlen und Vermischen der Komponenten.

Emulgierbare Konzentrate können z.B. durch Auflösen des Wirkstoffes in einem inerten organischen Lösungsmittel, z.B. Butanol, Cyclohexanon, Dimethylformamid, Xylol oder auch höhersiedenden Aromaten oder Kohlenwasserstoffen unter Zusatz von einem oder mehreren Emulgatoren hergestellt werden. Bei flüssigen Wirkstoffen kann der Lösungsmittelanteil ganz oder auch teilweise entfallen. Als Emulgatoren können beispielsweise verwendet werden: Alkylarylsulfonsaure Calciumsalze wie Ca-dodecylbenzolsulfonat, oder nichtionische Emulgatoren wie Fettsäurepolyglykolester, Alkylarylpolyglykolether, Fettalkoholpolyglykolether, Propylenoxid-Ethylenoxid-Kondensationsprodukte, Alkylpolyglykolether, Sorbitanfettsäureester, Polyoxethylensorbitanfettsäureester oder Polyoxethylensorbitester.

Stäubemittel werden durch Vermahlen des Wirkstoffes mit fein verteilten, festen Stoffen, z.B. Talkum, natürlichen Tonen wie Kaolin, Bentonit, Pyrophillit oder Diatomeenerde erhalten.

20

Granulate können entweder durch Verdüsen des Wirkstoffes auf adsorptionsfähiges, granuliertes Inertmaterial hergestellt werden oder durch Aufbringen von Wirkstoffkonzentraten mittels Bindemitteln, z.B. Polyvinylalkohol,

25 polyacrylsaurem Natrium oder auch Mineralölen auf die Oberfläche von Trägerstoffen wie Sand, Kaolinite oder von granuliertem Inertmaterial. Auch können geeignete Wirkstoffe in der für die Herstellung von Düngemittelgranulaten üblichen Weise – gewünschtenfalls in Nischung mit Düngemitteln – granuliert werden.

In Spritzpulvern beträgt die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 90 Gew.-%; der Rest zu 100 Gew.-% besteht aus üblichen Formulierungsbestandteilen. Bei emulgierbaren Konzentraten kann die Wirkstoffkonzentration etwa 10 bis 80 Gew.-% betragen. Staubfähige Formulierungen enthalten

meistens 5 bis 20 Gew.-% an Wirkstoff, versprühbare Lösungen etwa 1 bis 20 Gew.-%. Bei Granulaten hängt der Wirkstoffgehalt zum Teil davon ab, ob die wirksame Vērbindung flüssig oder fest vorliegt und welche Granulierhilfsmittel, 5 Füllstoffe usw. verwendet werden.

Daneben enthalten die genannten Wirkstofformulierungen gegebenenfalls die jeweils üblichen Haft-, Netz-, Dispergier-, Emulgier-, Penetrations-, Lösungsmittel, Füll- oder Träger-10 stoffe.

Zur Anwendung werden die in handelsüblicher Form vorliegenden Konzentrate gegebenenfalls in üblicher Weise verdünnt,
z.B. bei Spritzpulvern, enulgierbaren Konzentraten, Dispersionen und teilweise auch bei Mikrogranulaten mittels
Wasser. Staubförmige und granulierte Zubereitungen sowie
versprühbare Lösungen werden vor der Anwendung üblicherweise nicht mehr mit weiteren inerten Stoffen verdünnt.

Die benötigten Aufwandmengen der Verbindungen der Formel I beim Einsatz als Safener können je nach Indikation und verwendetem Herbizid innerhalb weiter Grenzen schwanken und variieren im allgemeinen zwichen 0,01 und 10 kg Wirkstoff/ha.

Folgende Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung.

A. Formulierungsbeispiele

25

- 30 a) Ein Stäubemittel wird erhalten, indem man 10 Gew.-Teile einer Verbindung der Formel I und 90 Gewichtsteile Tal-kum oder Inertstoff mischt und in einer Schlagmühle zerkleinert.
- 35 b) Ein in Wasser leicht dispergierbares, benetzbares Pulver wird erhalten, indem man 25 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I, 64 Gewichtsteile kaolinhaltigen

Quarz als Inertstoff, 10 Gewichtsteile ligninsulfonsaures Kalium und 1 Gewichtsteil oleoylmethyltaurinsaures Natrium als Netz- und Dispergiermittel mischt und in einer Stiftmühle mahlt.

5

- c) Ein in Wasser leicht dispergierbares Dispersionskonzentrat wird erhalten, indem man 20 Gewichtsteile einer Verbindung der Formel I mit 6 Gewichtsteilen Alkylphenolpolyglykolether (Triton X 207), 3 Gewichtsteilen Isotridecanolpolyglykolether (8 AeO) und 71 Gewichtsteilen paraffinischem Mineralöl (Siedebereich z.B. ca. 255 bis über 377°C) mischt und in einer Reibkugelmühle auf eine Feinheit von unter 5 Mikron vermahlt.
- 15 d) Ein emulgierbares Konzentrat wird erhalten aus 15 Gewichtsteilen einer Verbindung der Formel I, 75 Gewichtsteilen Cyclohexanon als Lösungsmittel und 10 Gewichtsteilen oxethyliertes Nonylphenol als Emulgator.
- 20 e) Ein Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxycarbonsäureester und einem Antidot (10:1) wird erhalten aus
- 12,00 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]propionsäureethylester
 - 1,20 Gew.-% Verbindung der Formel I
 - 69.00 Gew.-% Xylol

30

- 7,80 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium
- 6,00 Gew.-% ethoxyliertem Nonylphenol (10 E0) 4,00 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 E0)
- 35 Die Zubereitung erfolgt wie unter Beispiel a) angegeben.

- f) Ein in Wasser leicht emulgierbares Konzentrat aus einem Phenoxycarbonsäureester und einem Antidot (1:10) wird erhalten aus
- 5 4,0 Gew.-% 2-[4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yl-oxy)-phenoxy]propionsäureethylester
 - 40,0 Gew.-% Verbindung der Formel I
 - 30,0 Gew.-% Xylol
 - 20,0 Gew.-% Cyclohexanon
- 10 4,0 Gew.-% dodecylbenzolsulfonsaurem Calcium
 - 2,0 Gew.-% ethoxyliertem Rizinusöl (40 EO)

B. Chemische Beispiele

Vorprodukte

20

25

1) α-Chlor-α-(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester

161,1 (1,0 Mol) 3-Trifluormethylanilin wurden in einer Mischung aus 400 ml Wasser/326 ml HCl konz. gelöst und bei 0°C 70 g Natriumnitrit in 400 ml Wasser unter kräftigem Rühren zugetropft.

Die resultierende Diazoniumsalzlösung wurde anschließend unter kräftigem Rühren in ein auf +10°C gehaltenes Gemisch aus 165,5 g a-Chloracetessigsäuremethylester, 800 ml Wasser, 444 g Natriumacetat und 1000 ml Ethanol getropft. Nach 3-stündigem Nachrühren wurde mit Wasser verdünnt, abgesaugt und das Rohprodukt in Nethanol ausgekocht.

30 <u>Ausbeute:</u> 263,6 g = 94 % Schmp.: 145°C

> 2) <u>α-Amino-α(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxyl-</u> säuremethylester

35
100 g (0,356 Mol) α-Chlor-α-(3-trifluormethylphenyl-hydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 560 ml

Tetrahydrofuran gelöst und bei + 15 bis + 20°C tropfenweise mit 61 g 25%igen wässrigem Ammoniak versetzt. Nach 5-stündigem Nachrühren bei Raumtemperatur wurde in Wasser gegossen, abgesaugt und der Rückstand in Methanol ausgekocht.

<u>Ausbeute:</u> 88,3 g = 95 % Schmp.: 138°C

10 Endprodukte

5

- 3.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxy-carbonyl-5-tri-chlormethyl-1,2,4-triazol
- 15 a) in Toluol als Lösungsmittel

26,1 g (0,1 Mol) α-Amino-α-(3-trifluormethylphenyl-hydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 150 ml Toluol vorgelegt, 0,12 Mol Trichloracetylchlorid unter Rühren zugetropft und anschließend unter Rückfluß so lange am Wasserabscheider gekocht, bis kein Wasser mehr übergeht (ca. 1 Std.).

Nach Abkühlen wurde die Toluollösung mit Wasser gewaschen und das Toluol im Vakuum abdestilliert. Das zurückbleibende Rohprodukt wurde aus Methanol
umkristallisiert.

Ausbeute: 24 g = 61,7 %

30

20

Hellgelbe Kristalle vom Schmp. 92-93°C

- b) in Tetrahydrofuran als Lösungsmittel
- 35 182,8 g (0,7 Mol) α-Amino-α-(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 1200 ml

Tetrahydrofuran gelöst und ohne zu kühlen in 10 Minuten 191 g (1,05 Mol) Trichloracetylchlorid unter Rühren zugetropft. Es wurde 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, anschließend 15 Minuten unter Rückfluß gehalten und 5 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt.

Nach Eingießen in Wasser wurde von ausgefallenen Kristallen abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Gelbliche Kristalle.

10 <u>Ausbeute:</u> 233,8 g = 86 % Schmp. 90°C

Nach Umkristallisieren aus Methanol schmilzt eine Probe bei 92-93°C.

4.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure

210 g (0,54 Mol) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxy-20 carbonyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol wurden in 540 ml Methanol vorgelegt und mit 0,57 Mol NaOH (22,8 g) in 100 ml Wasser versetzt. Nach 5-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde in 4000ml Wasser gegossen, von ungelöster Substanz filtriert und das klare Filtrat mit Salzsäure auf pH 1 gestellt. Farblose Kristalle fielen 25 aus, die abgesaugt und mit Wasser gewaschen wurden. Die in Wasser ungelöst gebliebene Substanz - das Natriumsalz der Carbonsäure - wurde in einer Mischung aus 2000 ml Methanol/1000 ml Wasser gelöst, mit Salzsäure auf pH 30 1 gestellt, der farblose kristalline Niederschlag abgesaugt und mit Wasser gewaschen.

Die vereinten Fraktionen der Carbonsäure wurden aus 1000 ml Toluol umkristallisiert.

<u>Ausbeute:</u> 174 g = 84 % Schmp.: 133-136°C

35

. 5

15

: ;

5.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-isopropoxy-carbonyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol

20 g (0,0534 Mol) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-5trichlormethyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure wurden in 70
ml Thionylchlorid 30 Minuten unter Rückfluß gehalten,
das überschüssige Thionylchlorid in Vakuum entfernt und
das rohe Carbonsäurechlorid in 120 ml Isopropanol 60
Minuten gekocht. Nach Erkalten der Lösung wurde in
Eiswasser gegossen und von farblosen Kristallen abgesaugt.

Die rohen, farblosen Kristalle wurden bei Raumtemperatur in einer Mischung aus 50 ml Methanol/Wasser = 1/2 verrührt, erneut abgesaugt und an der Luft getrocknet.

<u>Ausbeute:</u> 19,4 g = 87,3 % Schmp.: 91°C

20 6.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure-3'-trifluormethylanilid

15

0,0345 Mol Carbonsäure wurden analog Beispiel 5.) in
das Säurechlorid überführt, dieses in 80 ml Toluol gelöst und bei +5°C in 20 Minuten tropfenweise mit einer
Mischung aus 0,0345 Mol 3-Trifluormethylanilin (5,56 g)
und 0,0345 Mol Triethylamin (3,5 g) versetzt. Nach
5-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde mit Wasser
gewaschen und das Toluol im Vakuum entfernt. Der Rückstand wurde aus 40 ml Methanol umkristallisiert. Farblose Kristalle vom Schmp. 126°C.

Ausbeute: 14,4 g = 81 %

7.) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxy-carbonyl-5-dichlormethyl-1,2,4-triazol

0,1 Mol (26,1 g) α-Amino-α-(3-trifluormethylphenylhydrazono)-glyoxylsäure-methylester wurden in 150 ml
Toluol gelöst, mit 0,105 Mol (15,5 g) Dichloracetylchlorid bei Raumtemperatur tropfenweise unter Rühren
versetzt und 60 Minuten am Wasserabscheider unter
Rückfluß gehalten. Nach Erkalten wurde mit Wasser mehrfach gewaschen und das Toluol im Vakuum entfernt. Es
blieb ein hell-honigfarbener Sirup zurück. n_D³⁰: 1,5259

Ausbeute: 28,2 g = 80 %

15

20

NIIR-Spektrum in CDCl₃ : $\frac{\text{COOCH}_3}{3}$ & 4,05; CHCl₂ & 6,72 Rf-Wert in Toluol/Ethylacetat 2/1 : 0,52.

8.) 1-(2,6-Diethylphenyl)-3-methoxycarbonyl-5-trichlor-methyl-1,2,4-triazol

0,15 Hol (37,4 g) a-Amino-a-(2,6-diethylphenylhydra-zono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 165 ml Tetra-hydrofuran gelöst und mit 0,194 Hol (35,4 g)

Trichloracetylchlorid versetzt. Nach 3-stündigem Rühren bei Raumtemperatur wurde in Wasser gegossen, mit Methylenchlorid ausgerührt, die organische Phase mit Wasser gewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

30 <u>Ausbeute:</u> 51,7 g = 91,5 %

Hellbrauner Sirup, bei dem es sich laut NMR-Spektrum und Elementaranalyse um die offenkettige Verbindung

handelt.

5

15

20

35

18,9 g (0,047 Mol) dieser Verbindung wurden in 120 ml Eisessig 1,5 Stunden unter Rückfluß gehalten, nach Abkühlen in Wasser gegossen und mit Hethylenchlorid ausgerührt. Die organische Phase wurde dreimal mit Wasser gewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt.

Die zurückbleibenden hellgelben Kristalle wurden mit 20 ml Methanol verrührt und abgesaugt.

Ausbeute: 16,4 g = 91 % Schmp.: 76-77°C

9) 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3-methoxycarbonyl-5(2,2-dimethylethen-1-yl)-1,2,4-triazol

25 26.1 g (0.1 Mol) α-Amino-α-(3-trifluormethylphenylhydrazono)glyoxylsäuremethylester wurden in 150 ml Tetrahydrofuran
gelöst und ohne Kühlung in 10 Minuten 15,4 g (0.13 Mol)
β,β-Dimethylacrylsäurechlorid zugetropft.
Nach einstündigem Kochen unter Rückflußbedingungen wurde
der größte Teil des Tetrahydrofurans bei Normaldruck abdestilliert und das Reaktionsgemisch mit überschüssigem
Wasser verrührt. Nach Dekantieren des Wassers wurden die
rohen Kristalle aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 24 g = 73.7 % Schmp. 143-144°C 10 1-(4-Fluorphenyl)-3-methoxycarbonyl)-5-methoxymethyl-1,2,4-triazol

21,1 g (0.1 Mol) α-Amino-α-(4-fluorphenylhydrazono)-glyoxylsäuremethylester wurden in 140 ml Toluol gelöst und ohne
Kühlung in 10 Minuten 14.1 g (0.13 Mol) Methoxyacetylchlorid
zugetropft. Es wurde 1,5 Stunden am Wasserabscheider gekocht,
die erkaltete Toluollösung zweimal mit je 200 ml Wasser
gewaschen, das Toluol im Vakuum abdestilliert und der
Rückstand aus Methanol umkristallisiert.

Ausbeute: 15,2 g = 57,4 % Schmp.: 93-94°C

- 11) <u>l-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxy-carbonyl-5-methyl-1,2,4-triazol:</u>
- 11a) α -(2,4-Dichlorphenylazo)-acetamino-malonsäurediethylester

0,2 Mol (33,4 g) 2,4-Dichloranilin wurden in 60 ml Wasser und 75 ml konz. Salzsäure kurz aufgekocht, die Suspension auf +5°C gekühlt und bei dieser Temperatur mit 0.2 Mol (13.8 g) Natriumnitrit in 25 ml Wasser diazotiert.

Die Lösung des Diazoniumsalzes wurde in 15 Min. bei + 5 bis 7°C zu einer kräftig gerührten Mischung aus 300 ml Ethanol, 200 ml Wasser, 100 g Natriumacetat und 0.2 Mol (43.3 g) Acetaminomalonesäurediethylester getropft. Nach einstündigen Nachrühren bei Raumtemperatur wurde in Wasser gegossen, abgesaugt und die Kristalle mit Wasser gewaschen. Nach Umkristallisieren aus Ethanol/Wasser schmelzen die Kristalle bei 123-124°C.

Ausbeute: 71 g = 91 %

5

10

20

25

30

11b) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2,4-triazol-3-carbonsäure
39 g (0.1 Mol) des Produktes aus Beispiel 11a wurden in einer Mischung
aus 165 ml Wasser und 24.2 g Kaliumhydroxyd 5 Min. unter
Rückfluβ gekocht. Die resultierende klare Lösung wurde
nach Abkühlen auf 60°C mit konz. Salzsäure angesäuert,
die ausgefallene 1-(2,4-Dichlorphenyl)-5-methyl-1,2,4triazol-3-carbonsäure abgesaugt und mit Wasser neutral
gewaschen.

Ausbeute: 25.6 g = 94 % Schmp.: 163-164°C

5

15

20

25

11c) <u>l-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-5-methyl-1,2,4-triazol</u>

0.10 Mol 11b) wurde 2 Stunden in 150 ml Thionylchlorid am Rückfluß gekocht, das überschüssige Thionylchlorid im Vakuum entfernt und das rohe Säurechlorid in 500 ml Ethanol 50 Min. zum Sieden erhitzt. Nach Eingießen in Wasser wurden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt und mit Wasser neutral gewaschen.

Ausbeute: 24 g = 80 % Schmp. 131-132°C

Nach Umkristallisieren aus Methanol schmelzen die Kristalle bei 133 - 134°C.

- 12) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-5-methyl-1,2,4-triazol
- 12a) 0.1 Mol α-Amino-α-(2,4-dichlorphenylhydrazono)5 glyoxylsäureethylester (27,6 g) wurden in 150 ml
 Acetanhydrid 2 Stunden unter Rückfluß gehalten,
 das überschüssige Acetanhydrid im Vakuum entfernt
 und das Rohprodukt aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 21.6 g = 72 % Schmp: 133-134°C

12b) 0.1 Mol a-Amino-a-(2,4-dichlorphenylhydrazono)glyoxylsäurethylester (27.6 g) wurden in 130 ml
ortho-Essigsäuretriethylester 4 Stunden unter Rückfluß gehalten, der überschüssige Orthoester im Vakuum entfernt und das Produkt aus Ethanol umkristallisiert.

20 <u>Ausbeute:</u> 18.9 g = 63 % Schmp.: 133-134°C

- 13) 1-(2,4-Dichlorphenyl)-3-ethoxycarbonyl-1,2,4-triazol
- 25 0.1 Mol α-Amino-α-(2,4-dichlorphenylhydrazono)glyoxylsäureethylester (27.6 g) wurden in 120 ml
 ortho-Ameisensäuretrimethylester 5 Stunden unter
 Rückfluß gehalten, der überschüssige Orthoester im
 Vakuum entfernt und der Rückstand aus Ethanol umkristallisiert.

<u>Ausbeute:</u> 21.4 g = 75 % Schmp.: 105-106°C

14) 1-Phenyl-3-acetyl-5-trichlormethyl-1,2,4-triazol

0.1 Mol a-Amino-a-phenylhydrazonomethylglyoxal (17.7 g) wurden in 150 ml Tetrahydrofuran auf einmal unter Rühren mit 23.6 g (0.13 Mol) Trichloracetylchlorid versetzt. Nach einstündigem Kochen unter Rückfluß wurde in 1 l Wasser gegossen, das Wasser vom ausgefallenen Rohprodukt dekantiert und aus Methanol umkristallisiert.

10

5

Ausbeute: 20.1 g = 66 % Schmp.: 139-140°C

Analog den Herstellungsbeispielen 3 bis 14 wurden die in 15 Tabelle I aufgeführten Verbindungen der Formel I hergestellt.

Tab	el:	le	I

20						
	Bsp. Nr.	(z) _n	Y	X	Schrap. (°C) n _D 30	Herst. gen. Beisp. Nr.
25	15	3-C1	CCl ₃	-oc ₂ H ₅	76-77	3a
	16 .	3-C1	ccr³	-OH	124-127	4
	17	3-C1	CHCJ ⁵	-ос ₂ н ₅	Sirup	3a
	18	2-C1	CCJ	-oc_H_	99-100	3 a
	19	2-C1	ccr^3	-OH	204-205	4
30	20	2-01	ccr^{3}	-OCH ₃	114-115	3 b
	21	2-01	cc1 ₃	-0CH2CH2CH3	90–92	5
	22	4-C1	CHCl ₂	-OCH ₃	152–153	3 a
	23	3,5-01,	CHC1 ²	-OCH	1,5809	3 a
	24	4-NO ₂	CHCJ 5	-OCH ₃	149–150	3 a

Bsp.	(Z) _n	Y	x	Schmp. (°C) nD	Herst.gem. Beisp. Nr.
25	3,5-a ₂	ccn ₃	-OCH ₃	143–145	3 b
26	3,5-CI ₂	CC1 3	-OH	194-195	4
27	2-C1 _	CHCI ₂	-00 ₂ H ₅	135-136	3 a
28	3-C1	CHCI	-OH	114	4
29	2-C1	CHCl	-OCH ₃	158	3 a
30	4-NO ₂	CCl ₃	-OCH3	201–203	3 b
31	H	CCI	-ochž	103-104	3 b
32	Н	cci ₃	-осн ₃ -он	154-156	4
33	4-F	CHCI	-OCH ₃	168	3a
34	3-CN	CC1 ³	-OH	155	4
		•			
35	4-c1-c ₆ H ₄ -o-	CC1 ₃	- OH	142	4
3 6	2,4-012	сс1 ₃	-ос ₂ н ₅	111-112	8
37	2,4-CI ₂	∞ 3	-OH	156	4
38	4-c1-c ₆ H ₄ -0-	_{CCJ} 3	-OCH ₃	1,5925	3 b
		~		- • -	
39	2,4-c1 ₂	CHC1 ₂	-OCH ₃	147	3a
40	2-C1	CHCJ ⁵	- OH	188–189	4
41	4-C1-00-0-	cc1 ₃	-och ₃	Sirup	3ъ
42	4-C1-(O)-O- 2,4-C1 ₂	cci ₃	-ОН	141	4
43	2,4-Cl ₂	cc1 ₃	-NH-C6H5	215-217	6

Bsp.	(Z) _n	Y	x	Schmp. (°C). n_D^{30}	Herst.gem. Beisp. Nr.
44	2,4-Cl ₂	cc1 ³	-NH-C6H4-3-CF3	166–167	6
45	3,5-a ₂	$\infty 1^3$	н	160-161	6
46	2,4-C1 ₂ , 5-OCH ₃	сс1 ₃	π .	173	6
47	2,4-c1 ₂	∞_3	-OCH3	162-163	3 b
48	2,4-c1 ₂	$\infty 1^3$	-och ⁵ ch ⁵ ch ⁵ ch ³	66–67	5
49	2-CH ₃ , 4-Cl	cc1 ₃	-NH-(O)	166	6
50	2-CH ₃ , 4-Cl	œ1 ₃	-NH-OCH ₃	167–168	6
51	2,4-Cl ₂	∞1 ₃	-0CH ₂ -C-N-C ₆ H ₅	187–188	5*
52	3-CF ₃	cc1 ₃	-∞ ₂ н ₅	64	3a
53	3,5-@ ₂	cc1 ³	0 CH ₃	203	5*
54	2-CH ₃ , 4-Cl	сс1 ₃	-NH-O	203	6
			ci		

Bsp.		Y	X	Schmp. (°C)	Herst.gem. Beisp. Nr.
55	2,4–C1 ₂	^{CC1} 3	-NH-Oroch3	193–194	6
56	2,4-C1 ₂	cc1 ₃	-N_O	68–72	6 .
57	2,4-Cl ₂	cc1 ₃	-NH-O-CH3	205–207	6
5 8	4-C1	∞_3	-OCH ₃	136–137	3 b
5 9	4-C1	∞_{13}^{3}	-OH	145-147	4
60	3-C1, 4-F	∞1 ₃	-0-(H)	131–132	5
61	3-Cl, 4-F	cc13	-OCH2CH(CH3)2	122-123	5
62	2,4-ci ₂	cci ₃	-NH-O	160–163	6
63	2,4-Cl ₂	∞ 13	-N(C ₂ H ₅) ₂	glasartig	6
64	4-CH ₃	$\infty 1_3^3$	-OH 2 2 2	146	4
65	4-CH ₃	0C1 ³	-OCH ₃	132-134	3b
66	4-P	CC1 ₃	-0CH ₃	113-114	3 b
67 69	2-CH ₃ , 4-Cl	CC13 CC13 CC13 CC13	-och ₂ ch ₂ ch ₃ -och ₃ -och ₃ ch ₂ ch ₃	117-118	8
68 69	2-CH ₃ , 4-C1	3	-OCH ₃	125-126	3 b
70	2.4-01	CC1 3	-UCH ₃	125-126	3b
71	3-cn ³ 2,4-cn ₂ 2,4-cn ₂	CC1 ₃ CC1 ₃	-00H CH CH CH CH	154-155	5
	2	3	20.,50.,50,3	129-130	5

Bsp.	(z) _n	Y	x	Schmp. (°C) n _D	Herst.gem. Beisp. Nr.
72	4-F	cc1 ₃	-OH	131-132	4
73	4-F	CCT ²	-och ⁵ ch ⁵ ch ³	120-121	5
74	3-Cl, 4-F	$\infty_{1^{3}}$	-OCH_3	114-115	3 b
7 5	2,6-(C ₂ H ₅) ₂	CC1 3	-OH	193–195	4
76	2,4-C1 ₂	C1 ₃ C1 ₃ C1 ₃	-och ² ch(ch ³) ⁵	119–121	5
77	5-CT	∞ 1 ³	-och(cH ₃) ₂	131–132	5
7 8	2,4-Cl ₂ , 5-OCH ₃	$\infty 1^3$	-OCH ₃	155	3 b
79	2,4-ci ₂ , 5-0CH ₃	cc1 ³	- OH	215	4
80	2-CH ₃ , 4-CL	cc1 ³	-OH	112	4
81	2-c1 ₂	∞1 ₃	-0CH ² CH(CH ³) ²	79– 80	5
82	2-CH ₃ , 4-Cl	∞1 ₃	-0CH ₂ -C-N-C ₆ H ₅ 0 CH ₃	153	5*
83	3-Cl, 4-F	cc1 ₃	-ос ₂ н ₅	118-119	8
84	3-Cl, 4-F	$\infty 1\frac{3}{3}$	-OH	174	4
85	4 - F	∞_{1}^{3}	-och ch ch ch	103-104	5
86	2-CH ₃ , 4-Cl	$\infty 1_3^3$	-och ch ch ch ch	112	5
87	4-C1	0013	-00 ₂ H ₅	161–162	8
88	4-CH ₃	C13	-och(cH ³) ⁵	154-155	5
89	н	CHCl		185	4
90	2,4-Cl ₂	CF ₃	-och	131	3 b
91	4-CH ₂	∞i^3	−၀၄ မိ ₅	104-105	8
92	4-CH ₃	cci ₃	-002 H -00H2CH(CH3)2	125-126	5
93	4-CI-O)0-	cc1 ₃	-00 ₂ H ₅	147	8 .
94	11	cc1 ₃	-och ² ch ² ch ³	99	5

Bsp.	(Z) _n	Y	Х	Schmp. (°C) nD	Herst.gem. Beisp. Nr.
95	4-F	CF ₃	-OCH ³	87–88	3b
96	4-C1	cci ₃	-00H2CH(CH2)2	138–139	5
97	2,6-(c ₂ H ₅) ₂	∞ 1 ₂	-0012 CH(CH3)2	96-97	8
98	3,4-Cl ₂	CCl	-och	133	3 b
9 9	2,6 (C ₂ H ₅) ₂	CCl	-ONa	233-234	4
100	2,6 (C ₂ H ₅) ₂	CC13	-OCH CH CH	1,5390	5
101	2,6 (C ₂ H ₅) ₂	CCl	-OCH(CH ₂)2	83-84	5
102	2,6 (C ₂ H ₅) ₂	∞ 1,	-оси ⁵ си(си ³) ⁵	1,5147	5
103	3,4-Cl ₂	$\alpha 1^3$	OH	167-168	4
104	2-CF ₃ ,4-Cl	cc1 ³	OCH ₃	110	3 a
105	2-CF ₃ ,4-C1	CCI	OH 2	143,145	4
106	2-F,4-C1-5-OCH ₃	$\alpha 1^{3}$	OCH ₃	177-178	3a
107	2-F,4-C1,5-OCH	CCl ₂	OH .	176	4
108	2-CHF ₂ CF ₂ O-	∞ 1,	OCH ₃	116-117	3a
109	3-CHClF-CF ₂ O-	∞ 1,	OCH	Sirup	3a
110	2-CH ₃ ,3-Cl	CCI	OCH	144-145	3 a
111	2,6-01,	CCl	OCH ₃	143-144	3a
112	2,5-(OCH ₃) ₂ ,4-C1	∞ 1	OCH ³	149	3a
113	2,5-(OCH ₃) ₂ ,4-C1	$\infty 1^3$	OH J	223-224	4
114	3,5-C1 ₂ ,4-OCH ₃	CC1 ₂	OCH ₃	148-149	3a
115	3,5-Cl ₂ -4-OCH ₃	CC1 ₃	OH J	150	4
116	2-C1,4-Br	CCl3	∞ ₂ н ₅	113-114	3 a
117	2-C1,4-Br	CC12	OH	220	4
118	2-Br	cci 3	OCH ³	126-127	3a
119	2-Br	cc1 ³	OH J	195-196	4
120	2,4-Cl ₂	CCl	осн 2сн ₂ сл	88-89	5
121	3-CHClf-CF ₂ O-	∞ 1,	OH Z	128-130	4
122	2-012,4-01	CCT	CH ₃	141	14
123	3-CH ₃ ,4-CHF ₂ CF ₂ O	∞_{3}	CH ₃	119–120	14

Bsp.	(z) _n	Y	X	Schmp. (°C) n _D	Herst.gem. Beisp. Nr.
124	2,4-Cl ₂	cc1 ₃	CH ₃	120-121	14
125	3-00F ₃	ca_3	ભાર્	92-93	14
126	3-CHCI_CF20	$cc1^3$	ଫାଁ	114-115	14
127	н	CCl	CHŽ	139-140	14
128	2-01	ccr ³	ଫାର୍	121-122	14
129	3-CF ₂ Cl	cc13	ഷ്	Sirup	14
130	4-C1	(CH ₃) ₂ C=CH-	CH ₃	118–119	9
131	2-CH ₃ ,4-C1	(CH ₂) ² C=CH-	OCH ³	142-143	9
132	2-01	CH ⁵ CI_	OCH	112-113	10
133	2-CH ₃ ,4-C1	CH ₃	OCH ₂	73	10
134	3-C1,4-F	(cH ²) ⁵ C=CH-	OCH	185–186	9
135	2,4-C1 ₂ ,5-OCH ₃	(CH ²) ⁵ C=CH-	OCH ³	200-201 n ₃₀ :1,5458 n ₃₀ :1,5272 n ₃₀ :1,4991	9
136	3,4-ci ₂	CHCI ₂ -CF ₂ -	∞_2 H ₅	$n_{\rm D_2}^{30}$:1,5458	9
137	2-CH ₃ ,4-C1	CHCI2-CF2-	$\infty_2^{H_5}$	$n_{\rm D_0}^{30}:1,5272$	9
138	2-CH ₃ ,4-C1	CHF2-CF2-	∞_{2} H ₅	n_D^{30} :1,4991	9
139	4-F	CHF2-CF2-	OCH ³	66-67	9
140	2-C1	CHF ₂ -CF ₂ - (CH ₃) ₂ C=CH-	OH	194	4
141	3,4-c1 ₂	CF ₂ H-CF ₂ -	∞_2 H ₅	194 n _D :1,5198	9
142	2,4-Cl ₂ ,5-OCH ₃	CF ₂ H-CF ₂ -	OCH ³	112–113	9
143	2-CH ₃ ,4-Cl	CH3CH=CH-	OCH ³	175–176	9 .
144	4-F	C1 H ₃ C CH ₃	OCH ₃	149–160	9
145	3-CF ₃	HCF2-CF2-	OCH ₃	Sirup	9
146	2,4-Cl ₂	HCF2-CF2-	∞_2 H ₅	Sirup	9

Bsp.	(z) _n	Y	X	Schmp. (°C)	Herst.gem. Beisp. Nr.
147	2,4-C1 ₂	HCF ₂ -(CF ₂) ₃ -	- დ _გ ң _ე	115-116	9
148	2,4-C1 ₂	BrCF2-CF2-	œ_h_	100-101	9
149	2,4-C1 ₂ 2,4-C1 ₂	BrcF ₂ -cF ₂ -	OH	123-124	9
150	2-C1	CH3	OH	190	11b
	2-C1	CH ₃	ос ₂ н ₅	110-111	llc
	4-C1	CH	OH	172	11b
153	4-C1	CH ^Z	∞_2 H ₅	115	llc
	3-C1,4-F	CH3	OH	183	11b
155	4-F 2-CH ₃ ,4-Cl 2,4-Cl ₂ ,5-OCH ₃ 2,4-Cl ₂	CH3 CH3 CH3 CH3 CH52 CH52 CH52 CH52 CH52 CH52 CH52 CH52	OH	177	11b
156	2-CH ₃ ,4-Cl	CH ₃	OH	177-178	11b
157	2,4-Cl ₂ ,5-OCH ₃	CH ₃	OH	193-194	11b
158	2,4-cl ₂	CH ₃	OCH ³	180-181	11c
	3-C1,4-F	CH ₃	OCH 3	140-142	11c
	3-C1,4-F	CH ³	∞_2 н് ₅	114-115	11c
161	2,6-(c ₂ H ₅) ₂	CHF ₂ -CF ₂ -	OH _	222-223	4
162	4 - F	CH3	[∞] 2 ^H 5	105–106	llc
163	2-CH ₃ ,4-Cl	CH ₃	∞_2^{-} H ₅	153-154	11c
164	2-CH ₃ ,4-Cl 2,4-Cl ₂	Н	OH	185–186	4
165	2,4-c1 ₂ 4-CH ₃	H	ос ₂ н ₂	105-106	13
166	4-CH ₃	CH ₃	$\infty^5 \text{H}^2$	1,5466	11 c
167	4-CH ₃	CH ₃	OH	183	11b
168	2-C1,4-Br	CH ³	oc ₂ H ₅	142-143	11c
169	2-Cl,4-Br	H ³³	OH _	172-173	11b
170	3-CF ₃ 2,4-Cl ₂ 2,4-Cl ₂	CH ₃	OH	164-165	11b
171	2,4-Cl ₂	CH ₃	∞_{2} H ₅	133-134	llc
172	2,4-Cl ₂	CH ₃	OH	163–164	116

^{*)} in Toluol mit äquimolarer Menge des Alkohols und Triethylamin als Säurebinder.

C. <u>Biologische Beispiele</u> Beispiel 1

Weizen wurde im Gewächshaus in Töpfen von 9 cm ø bis zum

3-4 Blattstadium herangezogen und dann mit dem Herbizid und
den erfindungsgemäßen Verbindungen behandelt. Herbizide und
die Verbindungen der Formel I wurden dabei in Form wässriger Suspensionen bzw. Emulsionen mit einer Wasseraufwandmenge von umgerechnet 800 l/ha ausgebracht. 3 Wochen nach
der Behandlung wurden die Pflanzen auf jede Art von Schädigung durch die ausgebrachten Herbizide bonitiert, wobei
insbesondere das Ausmaß der anhaltenden Wachstummshemmung
berücksichtigt wurde.

15 Die Ergebnisse aus Tabelle 1 veranschaulichen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen starke Herbizidschäden sehr effektiv reduzieren können.

Selbst bei starken Überdosierungen des Herbizids H von 2,0 kg AS/ha werden auftretende herbizide Schadsymtome stark reduziert, so daß nur noch geringe Dauerschäden zurückbeiben. Damit wird die gute Safener-Wirkung verdeutlicht. Naturgemäß werden geringe Schäden völlig aufgehoben (siehe Beispiel 2). Mischungen aus Herbiziden und erfindungsgemäßen Verbindungen eignen sich also zur selektiven Unkrautbekämpfung in Getreide.

Tabelle 1

Verbind	ungen	Dosis	Herbizide Wirkung in %
<u>H+</u>	Beisp.Nr.	kg a.1./ha	TA
H	-	2,0	75
H +	17	2,0 + 2,5	20
H +	22	11	30
H +	7	*11	30
H +	27	11	25
H +	15	11	11
H +	16	91 ·	24
H +	36	11	13
H +	67	17	10
H +	25	11	25
H +	78	n	18
H +	31	11	20
H +	69	11	28
H +	3	tt	26
H +	79	11	30
H +	80	11	30
H +	32	11	24
H +	37	τi	24
H +	19	11	25
H +	43	11	30
H +	63	11	20
H +	18	11	13
H +	29	11	20
H + .	33	11	20
H +	39	11	20
H +	41	??	20
H +	64	11	20
H +	66	11	15
H +	73	n	25
H +	85	11	20
H +	74	11	25
H +	127	2,0 + 1,0	30

		_		
H	+	89	2,0 + 2,5	30
Н	+	90	n	50
H	+	146	Ħ	₃0
H	+	9	Ħ	40
H	+	160	Ħ	60
H	+	163	***	30
H	+	20	11	13
H	+	21	Ħ	22
H	+	47	11	22
H	+	48	11	7
H	+	70	11	10
H	+	71	71	50
Н	+	76	77	20
H	+	68	tt	10
Н	+	72	11	22
Н	+	73	11	40
H	+	84	11	35
H	+	8	11	30
H	+	75	tt	50
H	+	59	tt	20
H	+	83	11	28
H	+	52	11	60
Н	+	5	11	22
H	+	77	11	20
H	+	81	n	30
H	+	92	11	40
H	+	91	\$1	40
H	+	88	11	50
H	+	86	11	40
H	+	8 7	11	20
H	+	96	π	40
Н	+	100	π	40
Н	+	103	11	30
H	+	102	¥	40

Н	+	104	2,0 + 2,5	50
Н	+	106	11	50
Н	+	107	11	50
Н	+	110	π	48
H	+	111	π	50
H	+	116	н	20
Н	+	118	n	30
H	+	113	n	60
Н	+	115	π	40
Н	+	117	11	18
H	+	119	11	50
H	+	120	11	20
H	+	137	11	25
H	+	138	11	25
H	+	139	π	25
H	+	141	n	40
H	+	142	***	30
H	+	143	Ħ	40
H	+	133	н	50
H	+	134	**	50
H	+	135	n	50
H	+	148	11	20
H	+	149	ti	55
H	+	11c	11	40
H	+	11b	11	25
H	+	150	n	35
H	+	151	tt	30
H	+	152	Ħ	50
H	+	153	tt	27
H	+	154	11	27
H	+	155	п	50
H	+	156	n	25
H	+	157	n	43
H	+	158	н	20
H	+	171	11	20

Abkürzungen Tabelle 1

TA = Triticum aestivum

a.i.= Aktivsubstanz

5 H = Fenoxaprop-ethyl=
2-(4-(6-Chlorbenzoxazol-2-yloxy)phenoxy)propionsäureethylester

Beispiel 2

10

Weizen und die beiden Schadgräser Alopecurus myoruoides und Avena fatua wurden in Töpfen von 9 cm ø im lehmigem Sandboden ausgesät, unter kühlen Bedingungen bis zum Anfang der Bestockung im Gewächshaus angezogen und mit den erfindungsgemäßen Verbindungen behandelt. Die Präparate wurden in Form wässriger Emulsionen bzw. Suspensionen mit einer Wasseraufwandmenge von 300 l/ha gemeinsam mit dem Herbizid (tank mix) ausgebracht.

4 Wochen nach Applikation wurden die Versuchspflanzen auf Wachstumsveränderungen und Schädigung bonitiert.

Die Ergebnisse aus Tabelle 2 zeigen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen sehr gute Safenereigenschaft haben und
Herbizid-Schäden, die an Kulturpflanzen wie z.B. Getreide
entstehen, wirkungsvoll verhindern können, ohne die eigentliche herbizide Wirkung gegen Schadgräser zu beeinträchtigen.

30 Mischungen aus Herbiziden und erfindungsgemäßen Verbindungen können somit zur selektiven Unkrautbekämpfung eingesetzt werden.

Tabelle 2

		Verb. aus	Dosis kg AS/ha	% Schädigung	% Herb.	
Herb	izid H +	Beispiel-Nr.	H + Vbg. aus	an Weizen (TA)	Wirkung	gegen
•			Bsp.Nr.		ALII	AVF
Herb	izid H	-	0,8	52	-	_
			0,4	40	100	100
			0,2	18	98	100
•						
Н	+	7	0,8 + 0,4	2	_	_
			0,4 + 0,2	0	100	100
			0,2 + 0,1	0	98	100
H	+	27	11	2	_	-
				0	100	100
				0	99	99
H	+	15	tı	2	-	_
				0	100	100
				0	100	
Н	+	16	n	1	_	-
				0	100	100
				0	98	98
H	+	18	11	3	-	-
				0	100	100
				0	100	97
H	+	37	Ħ	2	-	-
				0	100	100
				. 0	99	100
H	+	3 6	11	2	-	_
				0	100	100
			~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	0	97	100

Tabelle 2

		Warb aug	Doct	e lm	AS/ha	% Schädigu	mæ	% Herb	١
		Verb. aus	H		Vbg. aus				g gegen
Herol	.Z10 H +	Beispiel-Nr.	п		Bsp.Nr.			ALM	AVF
					DBD*III •		<del>* ** **</del>		
Н	+	78	8,0	+	0,4	2		-	-
			0,4		0,2	0	1	100	100
			0,2	+	0,1	0		100	100
H	+	67		ŧ	1	2		-	*
						0		100	100
			·			0		100	100
H	+	22		1	1	2		-	-
						0		100	100
						0		100	99
H	+	79		,	п	3		-	-
						2		100	100
						0		98	98
••		90		1	n	4		_	
H	+	80				2		100	100
						0		98	100
			<del> </del>	· ·		0	<del></del>	-	-
Н	+	63				0		100	100
				<del></del>	<del>-</del>	0		99	97
		- 0			Ħ	2			
H	+	19			••	2		100	300
						0		100	100
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					00		100	97

ALM = Alopecurus myouroides

AVF = Avena fatua

H = siehe Tabelle 1

## Beispiel 3

Gerste (Sorte Oriol) wurde in Töpfen von 13 cm Ø in lehmigem Sandboden ausgesät und unter Freilandklimabedingungen
bis zum Anfang der Bestockung angezogen und mit den Mischungen (Tankmix) aus dem Herbizid und den erfindungsgemäßen Verbindungen behandelt. Die Präparate wurden in Form
wäßriger Emulsionen bzw. Suspensionen mit einer Wasseraufwandmenge von 300 1/ha ausgebracht.

10

2 Wochen nach Applikation wurden die Versuchspflanzen auf Wachstumsveränderungen und andere Schädigungen bonitiert.

Wie die Ergebnisse aus Tabelle 3 zeigen, haben die erfindungsgemäßen Verbindungen sehr gute Safenereigenschaften
und können somit Herbizidschäden, die an Kulturpflanzen,
wie z.B. Gerste, entstehen, wirkungsvoll verhindern, ohne
den eigentlichen Bekämpfungserfolg gegen Schadgräser zu
beeinträchtigen.

20

Tabelle 3

	Verbindung	Dosis	herbizide Wirkung in %
	H ₁ + Bsp. Nr.	(kg a.1./ha)	HV
25	H ₁	3,0	30
		1,5	13
	н ₁ + 36	3,0 + 0,3	15
	-	1,5 + 0,15	3

30 Abkürzungen: HV= Hordeum vulgare

H₁= Diclofop-methyl [2-(4-(2,4-Dichlorphenoxy)-phenoxy)propionsäuremethylester]

#### PATENTANSPRÜCHE:

1. Pflanzenschützende Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I,

worin

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen,
Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxyund Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert
sein können, (C₃-C₆)Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl
substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei
Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach
und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert
sein können,

20

Y Wasserstoff,  $(C_1-C_4)$  Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(C_1-C_4)$  Alkoxy oder  $(C_1-C_4)$  Alkylthio substituiert sein kann,  $(C_2-C_6)$ -Alkenyl,  $(C_2-C_6)$  Alkinyl, oder  $(C_3-C_6)$  Cycloalkyl, das durch  $(C_1-C_4)$  Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

X Hydroxy,  $(C_1-C_4)$ Alkyl,  $(C_3-C_6)$ Cycloalkoxy, Phenyl- $(C_1-C_6)$ alkoxy, Phenoxy,  $(C_2-C_6)$ Alkenyloxy,  $(C_2-C_6)$ -Alkinyloxy,  $(C_1-C_6)$ Alkoxy,  $(C_1-C_6)$ Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch  $(C_1-C_2)$ Alkoxy, Monooder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- $(C_1-C_4)$ Alkyl-phenylaminocarbonyl, Monooder Di- $(C_1-C_6)$ Alkylamino,  $(C_1-C_6)$ Alkyl-carbonyloxy,

(C1-C2)Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

5 
$$-\frac{N}{R}$$
 oder  $-\frac{N}{C}$  ,

worin jeweils R Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$  Alkyl bedeutet, Mono oder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylamino,  $(C_5-C_6)$ Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

$$-ON=C R^{2}$$

10

20

25

30

worin  $R^1$  und  $R^2$  gleich oder verschieden sein können und  $(C_1-C_4)$  Alkylreste bedeuten, worin  $R^1$  und  $R^2$  auch ge-15 meinsan einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH

deren für die Landwirtschaft einsetzbare Salze enthalten.

- 2. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I von Anspruch 1, worin
  - $Y = (C_1 C_2)$  Alkyl, das ganz oder teilweise durch F, Cl oder Br substituiert sein kann,
  - Z = bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen,  $(C_1-C_4)$  Alkoxy,  $(C_1-C_4)$  Alkyl oder CF₃,  $X = (C_1-C_6)$  Alkoxy oder Hydroxy und n= 1, 2 oder 3
  - bedeuten, enthalten.

3. Mittel gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß Y= CCl3, CHCl2, CHF2CF2 oder CH3 bedeutet.

4. Mittel gemäß Ansprüchen 1,2oder 3, dadurch gekennzeich-35 net, daß sie in Kombination mit einer Verbindung der Formel I von Ansprüchen 1,2 oder 3 zusätzlich ein Herbizid aus der Gruppe der Thiolcarbamate, Carbamate, Halogenacetanilide, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxycarbonsäureester oder der Dimedonoximderivate enthalten.

5

10

- 5. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pflanzen, Pflanzensamen oder
  Anbauflächen mit einer wirksamen Menge einer Verbindung
  der Formel I von Ansprüchen 1,2oder 3 vor, nach oder
  gleichzeitig mit dem Herbizid behandelt.
- Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man als Herbizid ein Thiolcarbamat, Carbamat, Halogenacetanilid, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy-oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester oder ein Dimedonoximderivat einsetzt.
- 7. Verwendung von Verbindungen der Formel I von Ansprüchen
  1 oder 2 zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungenvon Herbiziden.
  - 8. Verbindungen der Formel I,

?5

35

$$(z)_{n} \qquad \qquad V \qquad (1),$$

30 worin

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl,  $(c_1-c_4)$ -Alkyl,  $(c_1-c_4)$ -Alkoxy,  $(c_1-c_4)$ -Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy-und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können,  $(c_3-c_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(c_1-c_4)$ Alkyl

substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

5

10

Y Wasserstoff,  $(C_1-C_4)$ Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(C_1-C_4)$ Alkoxy oder  $(C_1-C_4)$ Alkylthio substituiert sein kann,  $(C_2-C_6)$ -Alkenyl,  $(C_2-C_6)$ Alkinyl, oder  $(C_3-C_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(C_1-C_4)$ Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

X Hydroxy, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkoxy, Phenyl(C₁-C₆)alkoxy, Phenoxy, (C₂-C₆)Alkenyloxy, (C₂-C₆)Alkinyloxy, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch (C₁-C₂)Alkoxy, Monooder Di-(C₁-C₄)Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N-(C₁-C₄)Alkyl-phenylaminocarbonyl, Monooder Di-(C₁-C₆)Alkyl-phenylaminocarbonyloxy,

(C₁-C₂)Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

25 R (Z)

oder -Co

30

worin jeweils R Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl bedeutet, Mono oder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylamino,  $(C_5-C_6)$ Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

$$-ON=C_{R^2}$$

worin R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und (C₁-C₄)Alkylreste bedeuten, worin R¹ und R² auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und

0174562

n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbaren Salze, wobei im Falle von X=  $(C_1-C_4)$ Alkyl, Y=  $CCl_3$  oder  $CHCl_2$  bedeuten muß und die Verbindungen der Formel I, worin

- 5
  a) Y= H,  $(Z)_n = H$ , 4-C1,  $4-CH_3$ ,  $2-OCH_3$ ,  $4-OCH_3$  oder  $4-OC_2H_5$  und X= OH,  $OCH_3$  oder  $OC_2H_5$
- b) Y= CH₃, (Z)_n=  $4-NO_2$ ,  $4-OCH_3$ , 2-Cl, 4-Cl, 2-OCH₃- $4-NO_2$ oder 2-CH₃- $4-NO_2$  und X= OH oder OC₂H₅ und
  - c) Y=  $C_2H_5$  oder  $CH(CH_3)_2$ ,  $(Z)_n$ = H und X=  $OCH_3$  bedeuten, ausgenommen sind.

9. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen von Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) eine Verbindung der Formel II

15

worin X1 die Bedeutung von X außer Hydroxy besitzt,

- 25 a₁) mit einer Verbindung der Formel Y-CO-Cl oder
  - a₂) mit einem Säureanhydrid der Formel Y-CO-O-CO-Y oder
- 30 a₃) mit einem Orthoester der Formel Y-C(OR¹)₃, worin  $R^1 = (C_1 C_4)$  Alkyl bedeutet, oder
  - b) für Verbindungen mit Y= H,  $(C_1-C_4)$ Alkyl eine Verbindung der Formel III

5

$$Y^1$$
-CO-NH-C-N=N-X (Z)_n ( $\mathbb{Z}$ )_n

worin  $Y^1$ = H oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl und  $R^3$ =  $(C_1-C_4)$ Alkoxy oder  $CH_3$  bedeuten, mit einer Base umsetzt,

wobei die unter a₁) und a₂) erhaltenen Verbindungen gegebenenfalls in Essigsäure erhitzt werden, und die erhaltenen Verbindungen der Formel I gegebenenfalls durch Derivatisierung in andere Verbindungen der Formel I oder deren Salze überführt werden.

## PATENTANSPRÜCHE für den Vertragsstaat AT:

1. Pflanzenschützende Mittel, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I,

$$(z)_{n} \qquad Y \qquad (z),$$

worin

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl,  $(C_1-C_4)$ -Alkyl,  $(C_1-C_4)$ -Alkoxy,  $(C_1-C_4)$ Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy- und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogenatome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können,  $(C_3-C_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(C_1-C_4)$ Alkyl substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

20

25

5

10

15

Y Wasserstoff,  $(C_1-C_4)$ Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(C_1-C_4)$ Alkoxy oder  $(C_1-C_4)$ Alkylthio substituiert sein kann,  $(C_2-C_6)$ -Alkenyl,  $(C_2-C_6)$ Alkinyl, oder  $(C_3-C_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(C_1-C_4)$ Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

30

X Hydroxy,  $(C_1-C_4)$ Alkyl,  $(C_3-C_6)$ Cycloalkoxy, Phenyl- $(C_1-C_6)$ alkoxy, Phenoxy,  $(C_2-C_6)$ Alkenyloxy,  $(C_2-C_6)$ -Alkinyloxy,  $(C_1-C_6)$ Alkoxy,  $(C_1-C_6)$ Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch  $(C_1-C_2)$ Alkoxy, Monooder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N- $(C_1-C_4)$ Alkyl-phenylaminocarbonyl, Monooder Di- $(C_1-C_6)$ Alkylamino,  $(C_1-C_6)$ Alkyl-carbonyloxy,

(C₁-C₂)Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln

worin jeweils R Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl bedeutet, Mono oder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylamino,  $(C_5-C_6)$ Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten, einen Rest der Formel

10

30

- worin R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und (C₁-C₄)Alkylreste bedeuten, worin R¹ und R² auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbare Salze enthalten.
- Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I von Anspruch 1, worin Y = (C₁-C₂)Alkyl, das ganz oder teilweise durch F, Cl oder Br substituiert sein kann,
   Z = bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, (C₁-C₄)Alkoxy, (C₁-C₄)Alkyl oder CF₃,
   X = (C₁-C₆) Alkoxy oder Hydroxy und n= 1, 2 oder 3 bedeuten, enthalten.

3. Mittel gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß Y= CCl₃, CHCl₂, CHF₂CF₂ oder CH₃ bedeutet.

4. Mittel gemäß Ansprüchen 1, 2 oder 3, dadurch gekennzeich net, daß sie in Kombination mit einer Verbindung der
 Formel I von Ansprüchen 1, 2 oder 3 zusätzlich ein Herbizid

aus der Gruppe der Thiolcarbamate, Carbamate, Halogenacetanilide, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy- oder Heteroaryloxyphenoxycarbonsäureester oder der Dimedonoximderivate enthalten.

5

10

- 5. Verfahren zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungen von Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pflanzen, Pflanzensamen oder
  Anbauflächen mit einer wirksamen Menge einer Verbindung
  der Formel I von Ansprüchen 1 oder 2 vor, nach oder
  gleichzeitig mit dem Herbizid behandelt.
- Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß man als Herbizid ein Thiolcarbamat, Carbamat, Halogenacetanilid, Phenoxy-, Naphthoxy-, Phenoxyphenoxy-oder Heteroaryloxyphenoxy-carbonsäureester oder ein Dimedonoximderivat einsetzt.
- 7. Verwendung von Verbindungen der Formel I von Ansprüchen
   20 1 oder 2 zum Schutz von Kulturpflanzen gegen phytotoxische Nebenwirkungenvon Herbiziden.
  - 8. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I.

$$(z)_{n} \qquad \qquad (i),$$

30 worin

Z bei gleicher oder verschiedener Bedeutung Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)Alkylthio, wobei die Alkyl-, Alkoxy-und Alkylthiogruppen durch ein oder mehrere Halogen-atome, insbesondere Fluor oder Chlor, substituiert sein können, (C₃-C₆)Cycloalkyl, das durch (C₁-C₄)Alkyl

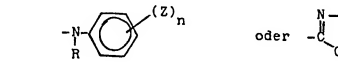
substituiert sein kann, Phenyl oder Phenoxy, wobei Phenyl und Phenoxy durch Halogen ein- oder mehrfach und/oder einfach durch Trifluormethyl substituiert sein können,

5

10

Y Wasserstoff,  $(C_1-C_4)$ Alkyl, das ganz oder teilweise durch Halogenatome und/oder einfach durch  $(C_1-C_4)$ Alkoxy oder  $(C_1-C_4)$ Alkylthio substituiert sein kann,  $(C_2-C_6)$ -Alkenyl,  $(C_2-C_6)$ Alkinyl, oder  $(C_3-C_6)$ Cycloalkyl, das durch  $(C_1-C_4)$ Alkyl und/oder einen Dichlorvinylrest substituiert sein kann,

X Hydroxy, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkoxy, Phenyl(C₁-C₆)alkoxy, Phenoxy, (C₂-C₆)Alkenyloxy, (C₂-C₆)Alkinyloxy, (C₁-C₆)Alkoxy, (C₁-C₆)Alkylthio, wobei die Alkoxy oder Alkylthiogruppe durch (C₁-C₂)Alkoxy, Monooder Di-(C₁-C₄)Alkylaminocarbonyl, Phenylaminocarbonyl, N-(C₁-C₄)Alkyl-phenylaminocarbonyl, Monooder Di-(C₁-C₆)Alkyl-phenylaminocarbonyl, C₁-C₆)Alkyl-carbonyloxy,
(C₁-C₂)Alkylthio, Cyano oder Halogen substituiert sein kann, einen Rest der Formeln



25

30

worin jeweils R Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl bedeutet, Mono oder Di- $(C_1-C_4)$ Alkylamino,  $(C_5-C_6)$ Cycloalkylamino, Piperidino, Morpholino oder 2,6-Dimethylmorpholino bedeuten einen Rest der Formel

worin R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und (C₁-C₄)Alkylreste bedeuten, worin R¹ und R² auch gemeinsam einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen Cycloalkylrest bilden können, und

n die Zahl 0, 1, 2 oder 3 bedeuten oder im Falle X = OH deren für die Landwirtschaft einsetzbaren Salze wobei im Falle von X=  $(C_1-C_4)$ Alkyl, Y= CCl₃ oder CHCl₂ bedeuten muß und die Verbindungen der Formel I, worin

5

10

- a) Y= H,  $(Z)_n$ = H/4-C1, 4-CH₃, 2-OCH₃, 4-OCH₃ oder 4-OC₂H₅ und X= OH, OCH₃ oder  $\infty_2$ H₅
- b)  $Y = CH_3$ ,  $(Z)_n = 4-NO_2$ ,  $4-OCH_3$ , 2-C1, 4-C1,  $2-OCH_3-4-NO_2$  oder  $2-CH_3-4-NO_2$  und X = OH oder  $OC_2H_5$  und
- c) Y=  $C_2H_5$  oder  $CH(CH_3)_2$ ,  $(Z)_n$ = H und X=  $OCH_3$  bedeuten, ausgenommen sind, dadurch gekennzeichnet, daß man
- a) eine Verbindung der Formel II

20

25

$$(z)_{n} \xrightarrow{\text{NH-N=C}} \text{NH-N=C}$$

$$(11),$$

worin X1 die Bedeutung von X außer Hydroxy besitzt,

- $\mathbf{a}_1$ ) mit einer Verbindung der Formel Y-CO-Cl oder
- a₂) mit einem Säureanhydrid der Formel Y-CO-O-CO-Y oder
- 30 a₃) mit einem Orthoester der Formel Y-C( $OR^1$ )₃, worin  $R^1$ = ( $C_1$ - $C_4$ )Alkyl bedeutet, oder

b) für Verbindungen mit Y= H,  $(C_1-C_4)$ Alkyl eine Verbindung der Formel III

worin  $Y^1$ = H oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl und  $R^3$ =  $(C_1-C_4)$ Alkoxy oder  $CH_3$  bedeuten mit einer Base umsetzt,

wobei die unter a₁) und a₂) erhaltenen Verbindungen gegebenenfalls in Essigsäure erhitzt werden, und die erhaltenen Verbindungen der Formel I gegebenenfalls durch Derivatisierung in andere Verbindungen der Formel I oder deren Salze überführt werden.

. _ _ - - - + + + - - - - - -

#### (12)

### **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(21) Anmeldenummer: 85110917.3

2 Anmeldetag: 30.08.85

(5) Int. Cl.4: **C 07 D 249/10**, C 07 D 249/08, C 07 D 413/06, A 01 N 25/32, A 01 N 43/653. A 01 N 43/76.

A 01 N 43/84, A 01 N 47/10,

A 01 N 37/22, A 01 N 39/02,

A 01 N 35/10

// C07C107/04, C07C109/14,

C07C109/18

Priorität: 11.09.84 DE 3433249 15.07.85 DE 3525205 Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT, Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE)

Weröffentlichungstag der Anmeldung: 19.03.86 Patentblatt 86/12

84 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL

 Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 21.01.87 Patentblatt 87/4 Erfinder: Heubach, Günther, Dr., Luisenstrasse 15, D-6233 Kelkheim (Taunus) (DE) Erfinder: Bauer, Klaus, Dr., Kolpingstrasse 7, D-8054 Rodgau (DE) Erfinder: Bieringer, Hermann, Dr., Elchenweg 26, D-6239 Eppstein/Taunus (DE)

#### Pflanzenschützende Mittel auf Basis von 1,2,4-Triazolderivaten sowie neue Derivate des 1,2,4-Triazols.

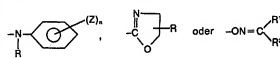
Die vorliegende Erfindung betrifft pflanzenschützende Mittel, welche eine Triazolverbindung der Formel I

$$(Z)_{n} \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N$$

$$(I).$$

worin

Z = Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, (subst.) Alkyl, (subst.) Alkoxy, (subst.) Alkylthlo, (subst.) Cycloalkyl, (subst.) Phenyl oder (subst.) Phenoxy, Y = H, (subst.) Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder (subst.) Cycloalkyl, X = Hydroxy, Alkyl Cycloalkoxy, Phenoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, (subst.) Alkythlo, einen Rest der Formeln



und

Ñ

n = 0, 1, 2 oder 3 bedeuten sowie deren Salze enthalten sowie neue Verbindungen der Formel 1 der obigen Definition, wobei im Falle  $X = (C_1-C_4)Alkyl$ ,  $Y = CCl_3$  oder  $CHCl_2$  bedeutet und solche Verbindungen, in denen

a) Y = H,  $(Z)_n$  = H, 4-Cl, 4-CH₃, 2-OCH₃, 4-OCH₃ oder 4-OC₂H₅ und X = OH, OCH₃ oder OC₂H₅

b)  $Y = CH_3$ ,  $(Z)_n = 4 \cdot NO_2$ ,  $4 \cdot OCH_3$ ,  $2 \cdot CI$ ,  $4 \cdot CI$ ,  $2 \cdot OCH_3 \cdot 4 \cdot NO_2$  oder  $2 \cdot CH_3 \cdot 4 \cdot NO_2$  und X = OH oder  $OC_2H_5$  und

c)  $Y = C_2H_6$  oder  $CH(CH_3)_2$ ,  $(Z)_n = H$  und  $X = OCH_3$  bedeuten, ausgenommen sind. Die Verbindungen der Formel I eignen sich zum Schutz von Kulturpflanzen vor phytotoxischen Nebenwirkungen von Pflanzenschutzmitteln.



# **EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT**

Nummer der Anmeldung

EP 85 11 0917

	EINSCHLA	GIGE DOKUMEN	TE		1	
Kategorie		nents mit Angabe, soweit er aßgeblichen Teile	forderlich,	Betrifft Anspruch		SIFIKATION DER LDUNG (Int. CI.4)
х	BEILSTEINS "Hand Organischen Cher Band 26, 1937, I "Monocarbonsäure Julius Springer * Seite 284, Zei Zeilen 17, 20; S 34; Seite 287,	nie", 4. Aufl Kapitel IVA: en", Verlag , Berlin; ile 43; Seite Seite 286,	285, Zeile	8	A 01 A 01 A 01 A 01 A 01 A 01 C 07 C 07	N 25/32 N 43/653 N 43/76 N 43/84 N 47/10 N 37/22 N 39/02 N 35/10 D 249/10 D 249/08
X,D	CHEMISCHE BERICH 12, 1963, Seiter Verlag Chemie, V REGITZ et al.: Von 1.2.4-Triaze alpha-Acetamino- rbindungen durch Japp-Klingeman	n 3120-3132, Veinheim; M. 'Über die Bil olderivaten a -beta-dicarbo n -Spaltung mit	dung us nylve	8,9	C 07	D 413/06 C 107/04 C 109/14 C 109/18
	Diazoniumsalzen' * Seite 3121, Ze 3122, Zeile 2; 41 - Seite 3129	eile 16 - Seite 3128,			C 07 A 01	D 249/00 N 25/00 N 43/00
х	TETRAHEDRON, Bar 1964, Seiten 159 Irland, GB; H. I "Isoxazoles-XV. N-(5-methyl-3-is formamidines in 1-aryl-3-acetons" * Seite 163 Verbindung Ve *	9-164, Nord (ANO et al.: Conversion o soxazolyl)-N' to (1-1,2,4,-tri	f -aryl	8		10/00
		/	<b>'-</b>			
Derv	rorliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche	erstellt.			
	Recherchenori BERLIN	Abschlußdatum der	Becherche 86	VAN	AMSTER	DAM L.J.F
X : von Y : von and A : tech O : nich P : Zwis	TEGORIE DER GENANNTEN De besonderer Bedeutung allein t besonderer Bedeutung in Verb eren Veröffentlichung derselbe nologischer Hintergrund ntschriftliche Offenbarung schenliteratur Erfindung zugrunde liegende T	etrachtet indung mit einer n Kategorie	nachdem D: in der Anr L: aus ander	Anmeldeda meldung ang rn Gründen	tum veröffen geführtes Do angeführtes Patentfamili	Dokument

EPA Form 1503 03 62



EPA Form 1503 03 82

## **EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT**

Nummer der Anmeldung

EP 85 11 0917

	EINSCHLÄ	GIGE DOKUMENTE		Seite 2
Kategorie		ents mit Angabe, soweit erforderlich, 8geblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.4)
х	JOURNAL OF THE C (C), Nr. 7, 1968 824-830; E.J. BR "Triazoles. Part 1,2,4-triazolyl * Seite 826, Spa Seite 829, Spalt	8		
х	PERKIN TRANSACTI Seiten 589-591; al.: "Mononuclear rearrangements. Rearrangements i 1,2,5-oxadiazole * Seite 59	M. RUCCIA et ar heterocyclic Part 10. In the series" 21, Spalte 2, myl-3-phenylcarbam	8	
Х	11, 14. März 197 Spalte 2, Zusam 72658u, Columbus - A - 51 88968 ( CO, LTD.) 04.08 Zusammenhang mit SUBSTANCE INDEX, Januar-Juni 197 Spalte 3, Zeiler	menfassungsnr. s, Ohio, US; & JP (TANABE SEIYAKU .1976, in t CHEMICAL , Band 86, 7, Seite 5308CS, n 59, 69, 70 nyl)-1H-1,2,4-Tria	8	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
Der	vorliegende Rocherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt.		
·	Recherchenort BERLIN	Abschlußdatum der Becherche 02-09-1986	. VAN	AMSTERDAM L.J.P
X : voi Y : voi and A : ted O : nid P _. : Zw	ATEGORIE DER GENANNTEN D n besonderer Bedeutung allein i n besonderer Bedeutung in Verl deren Veröffentlichung derselbe chnologischer Hintergrund chtschriftliche Offenbarung rischenliteratur r Erfindung zugrunde liegende 1	betrachtet nach bindung mit einer D: in de en Kategorie L: aus a	dem Anmelded r Anmeldung ar indern Gründen	ent, das jedoch erst am oder atum veröffentlicht worden ist geführtes Dokument ' angeführtes Dokument n Patentfamilie, überein- ent



# **EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT**

Nummer der Anmeldung

EP 85 11 0917

	EINSCHLÄ	Seite 3				
ategorie	Kennzeichnung des Dokum der ma	ents mit Angabe, soweit er 8geblichen Teile	forderlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATIOI ANMELDUNG (In	
A	CHEMICAL ABSTRAC 1, 10. Januar 19 510e-511a, Colum N.N. VERESHCHAGE "Synthesis of 3-acetyl-1,2,4-4 NAUCH. DOKLADY V KHIM. I KHIM. THE 1959,(2), 341-34 * Spalte 510f-i	960, Spalten nbus, Ohio, U INA et al.: triazoles", & VYSSHEI SHKOI EKKNOLL.	JS;	8,9		
A,D	CHEMISCHE BERICH 7, 1961, Seiten HELLMANN et al. 1.2.4-Triazol-ca ern" * insgesamt *	1868-1870; H : "Synthese v	i.	8,9		
A	CHEMISCHE BERICH 8, 1962, Seiten Verlag Chemie, M HELLMANN et al. "1.2.4-Triazole von 3-Cyan-1.2.4 * Seite 1957, Zeite	1955-1957, Weinheim; H. : , II. Synthe: 4-triazolen"		8,9	RECHERCHIER SACHGEBIETE (Ir	
	-		/-			
Der	vorliegende Recherchenbericht wur	·	l		Prüfer	
	BERLIN	Abschlußdatum de 02-09-1	986	. VAN	amstërdam	L.J.E
X vor Y : vor and A : tec O : nic P : Zw	ATEGORIE DER GENANNTEN D n besonderer Bedeutung allein in n besonderer Bedeutung in Vert deren Veröffentlichung derselbe hnologischer Hintergrund hitschriftliche Offenbarung ischenliteratur r Erfindung zugrunde liegende T	betrachtet bindung mit einer en Kategorie	nach der D: in der An L: aus ande	n Anmeldeda imeldung ang ern Gründen :	ent, das jedoch erst a tum veröffentlicht wi geführtes Dokument angeführtes Dokume Patentfamilie, übere	orden ist ent



# **EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT**

EP 85 11 0917

	Seite 4					
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der ma	ents mit Angabe, soweit erforderlich Bgeblichen Telle		rifft ruch	KLASSIFIKATIO ANMELDUNG (	
A,D	CHEMISCHE BERICH 2, 1965, Seiten Chemie, Weinheim al:: "1.3-Dipola Cycloadditionen, Additionen der N Oxime, Azine und CN-Doppelbindung * Seite 649, Zei	642-649, Verlag ; R. HUISGEN et re XIII. itrilimine an andere	8,9			•
A	FR-A-2 526 271 KOGYO K.K.) * Seite 1, Zeile Zeile 13 *	•	, 1			
A	US-A-4 115 095 al.) * Spalte 1. Ze	- (J.E. FRANZ et ilen 5-38; Spalt	1,5	,7		
	4, Zeile 31 - Sp			-	RECHERCHI SACHGEBIETE	
						,
					•	
		•				
Der	vorliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt.				
	Recherchenort BERLIN	Abschlußdatum der Recher 02-09-1986	che . V	'AN A	msterbam 	L.J.
X : vo Y : vo an	ATEGORIE DER GENANNTEN Din h besonderer Bedeutung allein b h besonderer Bedeutung in Vert deren Veröffentlichung derselbe hnologischer Hintergrund htschriftliche Offenbarung	petrachtet n	n der Anmeldu	ng ange	t, das jedoch ers m veröffentlicht v führtes Dokumei igeführtes Dokur	nt '